(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-20386

(P2002-20386A) (43)公開日 平成14年1月23日(2002.1.23)

(51) Int.Cl. ⁷ C 0 7 D 471/04 A 6 1 K 31/437	識別記号 106	F 1 C 0 7 D 471,	/04 106	テーマコート*(参考)
	100	CUIDAIL		C 4C065
		A 6 1 K 31		40086
				40086
A 6 1 P 1/04		A61P 1		
1/16			/16	
3/04		3,	/04	
	東航査審	未請求 請求項	の数1 OL (全37	頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2000-206030(P2000-206030)	(71)出願人	000185983	
			小野薬品工業株式会社	
(22)出顧日	平成12年7月7日(2000.7.7)		大阪府大阪市中央区道	修町2丁目1番5号
		(72)発明者	中井 久郎	
			大阪府三島郡島本町松	并3丁目1番1号
			小野薬品工業株式会社	水無獺総合研究所内
			岸川 勝哉	21-71110-1-2-11-1
			大阪府三島郡島本町松	#97日1番1旦
			小野薬品工業株式会社	
				小杰俄格古伊九州內
		11-51-4-20-7	100081086	
			弁理士 大家 邦久	(外1名)
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ピラゾロピリジン誘導体

(57) 【要約】

【構成】式(1)で示されるビラゾロビリジン誘導体及びその非悪性塩(次中、限はアルキル、アルキルチ ボ・水酸基等で置換されたアルキル等; 岸は木素原 イ、アルコキシ基; 岸は木素原・アルキル; ドは水 素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキル間 緩アルキル、ハロゲン置換フェニル、N、O及UV、N Sを含む中環、「環または上環へテロ環、搾し木素原 子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキル関検ア ルキル基。(置換)フェニル)。 【化1】 し、炎症性疾患、糖尿病性疾患、アレルギー性疾患、自己免疫疾患、骨根しょう症、胆満症、抗うつ、バーキン の変疾患、骨根しょう症、胆満症、抗うつ、バーキン り、虚血所かん違障害、自血病等の予防および/ま たは治療に有用である。

R² N R¹ (I)

【効果】 式(I)の化合物は、PDE4阻害活性を有

【特許請求の範囲】 【請求項 I 】 ・般式(I)

【化1】

(式中、R¹は

- 1) -OR 6基、
- 2) -SR 7基、
- 3) C2~8アルキニル基
- 4) ニトロ基、
- 5) シアノ基、
- 6) 水酸基または $C1\sim8$ アルコキシ基で置換された、
- C 1 ~ 8 アルキル基、
- 7) フェニル基、
- 8)-C (O) R ⁸基、
- 9)-SO2NR9R10基、
- 10) -NR ¹¹SO2R ¹²基、
- 1 1) -NR ¹³C (O) R¹⁴基、または
- 12) -CH = NR ¹⁵基を表わし、 R^6 および R^7 は、
- i) 水素原子、ii) C1~8アルキル基、iii) C1~8 アルコシ基で置換されたC1~8アルキル基、iv) ト リニコメチル基、v) C3~7シクロアルキル基、vi) フェニル基で開榜されたC1~8アルキル基、zi)
- 1) 水素原了、または
- C1~8アルコキシ基を表わし、成は、
- 1) 水素原子、または
- 2) C1~8アルキル基を表わし、Rtt.
- 1) 水素原子。
- C1~8アルキル基。
- 3) C3~7シクロアルキル基、
- 4) C3~7シクロアルキル基で置換されたC1~8ア

ルキル基、

- 5) 1~3 個のハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基、または
- 6) 1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子および/ または1~3個の確黄原子を含む3~15員の単環、二 環または三環式へテロ環を表わし、R[®]は、
- 1) 水素原子、
- 2) C1~8アルキル基、
- C3~7シクロアルキル基、
- 4) C 3~7シクロアルキル基で置換されたC 1~8アルキル基、または
- 5)以下のi) ~iii)から選択される1~3個の置換基で置換されていてもよいフェニル基を表わし:
- i) C1~8アルキル基、
- ii) C1~8アルコキシ基、
- iii) ハロゲン原子、R¹、R⁶およびR⁷で表わされる 1 ~ 4 個の家表原子、1 ~ 3 個の酸素原子および/または 1 ~ 3 個の磁策原子を含む 3 ~ 1 5 員の単環、二環また 止ニ環式ヘテロ環は、以下のi) ~ lii) から選択される 1 ~ 3 個の翼機集で関換されていてもよい:
- C1~8アルキル基、
- ii) C1~8アルコキシ基、
- iii) ハロゲン原子、
- iv) カルボキシ基、
- v) C1~8アルコキシカルボニル基、
- vi) C 2~8アシル基.
- vii) -SO 2-C1~8アルキル基、
- viii) オキソ基) で示されるピラゾロピリジン誘導体、 またはそれらの非毒性塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はピラゾロヒリジン誘導体に関する。さらに詳しく言えば、本発明は(1) 一般式(I)

【化2】



(大中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。)で 示されるビラゾロビリジン誘導体、およびそれらの非毒 体塩、(2)それらの製造方法、および(3)それらを 有効成分として含有する業利に関する。

[0002]

【発明の背景】細胞内情報伝達物質(セカンドメッセンジャー)であるサイクリックアデノシン-3', 5'-

モノリン酸(c-AMIP)やサイクリックグアノシン3'、5'ーモノリン酸(c-GMP)は、ホスホジエ ステラーゼ(PDE)と呼ばれる加水分解解素群によっ て不活性な5'-AMPや5'-GMPにそれぞれ分解 される。これらを不活化するPDEアインザイムは、生 化に一律に存在するのではなく、細胞分布や細線分布な どに差を示し、機器特有の配性を持って生体内に存在 している。現在までにPDE(~PDE(1まで1)程 類のファミリーの存在が確認されている(Current opin ion in Cell Biology。12、174-179 (2000)参照)。

【0003】これらのPDEのうち、PDE4は気道平 滑筋、上皮細胞、炎症細胞 (マクロファージ、好中球、 好酸球)、T-リンパ球等をはじめとする種々の細胞に 存在しており、これらの細胞の細胞内 c-AMPレベル を調節し、細胞機能の制御を行っている。一方、PDE 5は、血小板、心筋および血管平滑筋等に存在し、細胞 内c-GMPレベルを調節し、循環器系の制御に関与し ている。そのため、PDE4阻害剤は、PDE4による c-AMPの分解を抑制することによって細胞内 c-A MPの蓄積を引き起こすことから、気管支拡張作用、抗 炎症作用、メディエータ遊離抑制作用および免疫抑制作 用等を有することが知られている。従って、PDE4を 特異的に阻害する薬剤は、PDE5による循環器への作 用を示さず、種々の疾患、すなわち、炎症性疾患(喘 息、阴寒性肺疾患、眇血症、腎炎、肝炎等)、糖尿病性 疾患、アレルギー性疾患 (アレルギー性鼻炎、アレルギ --性結膜炎、アトビ--性皮膚炎等)、自己免疫疾患(漕 瘍性大腸炎、クローン病、リュウーマチ、乾癬、多発性 硬化症、膠原病等)、骨粗しょう症、肥満症、抗うつ、 バーキンソン病、虚血再かん流障害、白血病 (Exp. Opi n. Invest. Drugs., 8, 1301-1325 (1999)) 等の予防お よび/または治療に有用であると考えられる。

[0004]

【従来の技術】ビラゾロビリジン誘導体としては、例えば、WO2000/152225明細書に、一般式(A)

[(E,3]

(式中、F²⁴tt-NII-A ¹A. 置換されたアリール (基 中、A¹4†亡 I ~ 1 0 のアルキレンまたは置機される ルキレンを表けず。)等を表わし、X²⁶t→N (R ⁹⁵) (R¹⁰8) (森中、R⁹⁶、R¹⁰8; 本泰原子、アルキル等 を表わす。)等を表わし、X⁴は金素原子等を表わし、 ス⁴は金素原子またはC (R⁷⁵) (基中、R⁶⁶t未素原 テ、アルキル等を表わす。)を表わし、R⁶¹t未素原 子、アルキル、シクロアルキル等を表わし、Rlaは水素 原子等を表わす。)で示される化合物およびそれらの薬 理学的に許容な塩が、eGMPホスホジエステラーゼ (PDE5) 限害活性を有していることが記載されてい る(基の説明は必要な部分を放降した。)

[0005]

【発明の目的】本発明者らは、PDE4間書活性を有する化合物を見出すべく観意研究を行なった結果、一般式 (1) で示されるピラゾロピリジン誘導体が目的を達成することを見出し、本発明を完成した。

[0006]

【発明の開示】本発明は、(1)一般式(1)

[124]

【0007】 (式中、R¹は

- 1) -OR ⁶基、
- 2) -SR ⁷基、
- C2~8アルキニル基、
- 4) ニトロ基、
 5) シアノ基、
- 6) 水酸基または $C1\sim8$ アルコキシ基で置換された、
- C1~8アルキル基、 7)フェニル基
- 7) フェニル基、 8) -C (O) R ⁸基、
- 9) -SO 2NR⁹R¹⁰基、
- 1 0) -NR ¹¹SO2R¹²基、 1 1) -NR ¹³C (O) R¹⁴基、または
- 1 1) -NR ¹³C (O) R¹¹基、またに 1 2) -CH=NR ¹⁵世を表わし、

[0009] R²lt,

- 1) 水素原子、または
- C1~8アルコキシ基を表わし、R³は、
- 1) 水素原子、または
- C1~8アルキル基を表わし、

【0010】R⁴は、

- 1) 水素原子、
- 2) C1~8アルキル基、
- 3) C3~7シクロアルキル基、
- 4) C3~7シクロアルキル基で置換されたC1~8ア ルキル基、
- 5) 1~3個のハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基、または
- 6) 1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子および/ または1~3個の硫黄原子を含む3~15員の単環、二 衆または二環式ヘテロ環を表わし、

[0 0 1 1] R⁵Er.

- 1) 水素原子、
- 2) C1~8アルキル基、
- 3) C3~7シクロアルキル基、
- 4) C3~7シクロアルキル基で置換されたC1~8アルキル基、または
- 5) 以下のi) \sim iii) から選択される $1\sim3$ 個の置換基 で置換されていてもよいフェニル基を表わし:
- C I ~ 8アルキル基、
- ii) C1~8アルコキシ基、
- iii) ハロゲン原子、

【0012】 R^4 、 R^6 および R^7 で表わされる $1\sim4$ 例の窒素原ア、 $1\sim3$ 劇の酸素原アおよび/または $1\sim3$ 観の他茂原子を含む $3\sim15$ 員の甲環、二環または三環 ズヘテロ螺は、以下の1) ~11) から遊択される $1\sim3$ 報の置格基で置像されていてもよい;

- i) C1~8アルキル基、
- ii) C1~8アルコキシ基、
- iii) ハロゲン原子、
- iv) カルボキシ基、
- v) C1~8アルコキシカルボニル基、
- vi) C2~8アシル基。
- vii) -SO 2-C1~8アルキル基、
- viii) オキソ基) で示されるピラゾロビリジン誘導体、 またはそれらの非毒性塩、

【0013】(2) それらの製造方法、および(3) それらを有効成分として含有する薬剤に関する。

【0014】一般式(I)中、C1~8アルキル基と は、メチル、エチル、プロピル、プチル、ベンチル、ヘ キシル、ヘプチル、オクチルおよびそれらの異性体であ る。 般式(I)中、C2~8アルキニル基とは、エチ ニル、プロピニル、プチニル、ベンチニル、ヘキシニ ル、ヘブチニル、オクチニル基およびそれらの異性体で ある。 敷式 (1) 川、C I ~8 アルコキシ基とは、メ トキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ベンチルオ キシ、ヘキシルオキシ、ヘブチルオキシ、オクチルオキ シ基およびそれらの異性体である。

【0016】 本毎明において、ハロゲン原了と比塩素、 炭素、フッ素、ヨウ素原子を意味する。一般式 (1) 中、トリハロメチル基とは、塩素、 臭素、フッ素、ヨウ 薬原子によってトリ智様されたメチル基である。 般式 (1) 中、(2 ~ 7 シクロアルネル基とは、シクロプロ ビル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシ ル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシ ル、シクロペブチル、シクロペンチル、シクロペキシ 現代作である。

【0017】一般式(1)中、1~4個の空薬原子、1 ~3個の産業原子および/または1~3個の産業原子。 合む3~15員の単原、二原または三原式へテロ環と は、1~4個の容素原子。1~3個の産業原子および/ または1~3個の産業原子を含む5~18長の単原、二 展または三原式ペラロ鷹アリールまたはそれらが一部ま たは全部&和した魔を表わず。

【0018】1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子 および/または1~3個の硫黄原子を含む3~15員の 単原、二環主たは三環式複素環アリールとしては、例え ば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾ ール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、 ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ビラン、 オキセピン、チオフェン、チアイン (チオピラン)、チ エピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾー ル、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オ キサジン、オキサジアジン、オキサゼビン、オキサジア ゼビン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チ アゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドー ル、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェ ン、イソベンゾチオフェン、インダゾール、キノリン、 イソキノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリ ン、キナゾリン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベ ンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンゾオキセビ ン、ベンゾオキサアゼビン、ベンゾオキサジアゼビン、 ベンゾチエヒン、ベンゾチアアゼヒン、ベンゾチアジア ゼビン、ベンゾアゼビン、ベンゾジアゼビン、ベンゾフ ラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、

カルバゾール、アクリジン、ジベンプフラン、ジベンプ チオフェン環等が挙げられる。

【0019】1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子 および/または1~3個の硫黄原子を含む3~15員の 単環、二環または三環式複素環で、一部または全部飽和 した環としては、例えば、ピロリン、ピロリジン、イミ ダゾリン、イミダゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジ ン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テ トラゾリジン、ジヒドロビリジン、テトラヒドロビリジ ン、ピペリジン、ジヒドロビラジン、テトロヒドロピラ ジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロ ピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジ ン、テトラヒドロビリダジン、パーヒドロピリダジン、 ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロ アゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピ ン、パーヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、テトラヒ ドロフラン、ジヒドロビラン、テトラヒドロピラン、ジ ヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロ チアイン (ジヒドロチオピラン)、テトラヒドロチアイ ン (テトラヒドロチオピラン)、ジヒドロオキサゾー ル、テトラヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキサゾ ール、テトラヒドロイソオキサゾール、ジヒドロチアゾ ール、テトラヒドロチアゾール、ジヒドロイソチアゾー ル、テトラヒドロイソチアゾール、ジヒドロオキサジア ゾール、テトラヒドロオキサジアゾール、ジヒドロチオ ジアゾール、テトラヒドロチオジアゾール、テトラヒド ロオキサジアジン、テトラヒドロチアジアジン、テトラ ヒドロオキサアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピ ン、パーヒドロオキサアゼピン、パーヒドロオキサジア ゼヒン、テトラヒドロチアアゼピン、テトラヒドロチア ジアゼピン、パーヒドロチアアゼビン、パーヒドロチア ジアゼビン、モルホリン、チオモルホリン、インドリ ン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒド ロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒド ロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パー ヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェ ン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダ ゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、 テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロ イソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロ イソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタ ラジン、バー・ヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジ ン、テトラヒドロナフチリジン、バーヒドロナフチリジ ン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリ ン、ハーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テ トラヒドコキナゾリン、パーヒドロキナゾリン、ジヒド ロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシ ンノリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベ ンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒ ドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、

バーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、ルードロカルバゲール、ルードロカルバゲール、パードロケカリジン、バーヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラン、ジヒドロジベンゾチオフェン、パーヒドロジベンゾフラン、バーヒドロジベンゾチオフェン、パーヒドロジベングフラン、バーヒドロジベンゾオオフン、ジオキサン、ジオオラン、ジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジチン表際が影響行られる。

[0020] 本発射に対いては、特に指示したい限り異 性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル馬、ア ルコキン基およびアルキレン基には直鎖のものおよび分 技績のものが含まれる。さらに、「重結合、我 総合強 における異性を (E、ス。シス、トランス体)、不斉炭 素の存在等による異性体 (R、S体、α、β体、エナン チオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学結 極性体 (D、L、d、1(体)、クロマトグラフ分解による 極性体 (高極性体、低極性体)、平衡化合物、これらの 任意の機合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に 合まれる。

【0021】本発明においては、特に断わらない限り、 当業者にとって明らかなように記号

[化5]

は紙面の向こう側 (すなわち α -配置) に結合していることを表わし、

【化6】

は紙面の手前側(すなわち β -配置)に結合していることを表わし、

【化7】

は α -、 β -またはそれらの混合物であることを表わす。

3-

【0023】 離付加塩は非素性かつ水溶性であることが 好ましい。適当な給付加塩としては、例えば塩酸塩、泉 化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸 塩のようた単熱酸塩、または精酸塩、乳酸塩、酒石酸 塩、安息売酸塩、タエン酸塩、メタンスルが、酸塩、 タンスルが、酸塩、ベンゼンスルボン酸塩、トルエンス ルボン酸塩、イセテオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコ と離塩のようた精酸酸塩が挙げられる。

【○○24】 溶媒和物は非毒性かつ水溶性であることが 好ましい。適当容溶媒和物としては、例えば水、アルコ ール系の溶媒(例えば、エタノール等)のような溶媒和 物が挙げられる。

【0025] 一蛇式(1)中、尼としては、−OR⁶族 または-SR⁷基であり、−OR⁶基が好ましい。尼⁶基 としては、C1~8アルキル基または1~4側の密素原 テ、1~3個の酸素原子および/または1~3側の磁力 原子を含む3~15員の申線、二環または二環みペテロ 原が好ましく、メチル基、エチル基またはご環みペテロ 特に折ましい。一般式(1)中、ぽとしては、木素原 アが好ましい。一般式(1)中、ぽとしては、大素原 アが好ましい。一般式(1)中、ぽとしては、大素原 アが好ましい。一般式(1)中、ぽとしては、C1~ 8アルキン基またはシクロアルキル基が好ましく、メチレ クロペンチル基が特に対ましい。一般式(1)中、เ世 としては、C1~8アルキル様、C3~7シクロアルキ ル集またはフェニル基が好ましく、メチル、エチル、プ ロどれ、きたはプェニル基が好ましく、メチル、エチル、プ

【0026】一般式(1)で示される化合物のうち、好ましい化合物としては、一般式(I-A)

[fk:8]

[化9]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)、 または

【0027】一般式 (1-B)

R²

O HN R³

R³

(I-B)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で 示される化合物が挙げられる。

【0028】 本発明の具体的な化合物をして、 表1~1 のでふされる化合物、実施側の化合物、それらの非毒性 塩、酸付加慮なよび溶媒体物能が挙げられる。 なお、以 下の各妻中、 Me はメチル基を救わし、 E t はエチル基 を表わし、 1-P r はイソブロビル基を表わし、その他 の認計ら論認と同じ意味を支むす。

【0029】 【表1】

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\searrow
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	_ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	√N _{CO₂Me}
7		17	NH NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	5

[0030] [表2]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	√ OMe	15	NH
6	℃F ₃	16	∑N co₂Me
7		17	ZNH NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0031] [表3]

表3	O HN CH ₃ O P ⁸	(I-A-3)

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	√ OMe	15	₩H
6	℃F ₃	16	VN CO₂Me
7		17	NH NH
8	D	18	√NH O
9	\Diamond	19	HN
10		20	\$

[0032] [表4]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	_ OMe	15	₩H
6	℃F ₃	16	√N _{CO₂Me}
7		17	NH NH
8	D	18	₩H
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0033] [表5]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	√ OMe	15	NH
6	℃F ₃	16	VN-CO₂Me
7		17	ZNH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0034] 【表6】

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\mathcal{C}
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	_ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	N _{CO₂Me}
7		17	NH NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0035] [表7]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\bigcirc
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	√ OMe	15	NH
6	℃F ₃	16	∵N _{-CO₂Me}
7		17	ZNH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0036] [表8]

ž	ķ	ě	3	

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	Н	11	\bigcirc
2	Me	12	\searrow
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N−CO ₂ Me
5	√ OMe	15	₩H
6	℃F ₃	16	N _{CO2} Me
7		17	NH
8	D	18	₩H
9	\Diamond	19	HN
10		20	Z)
		【表 9	1

[0037]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\mathcal{C}
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	_ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	√N _{CO₂Me}
7		17	NH NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	5

[0038] [表10]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\searrow
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co₂Me
5	_ ОМе	15	₩H
6	℃F ₃	16	`CO₂Me
7		17	NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0039]

【木発明化合物の製造方法】 般式 (1) で示される化 合物は、以下の方法または実施例に記載した方法で製造 できる。

[1] ·般式(I) で示される木発明化合物のうち、R 3が水素原子を表わす化合物、すなわち、一般式 (I Λ)

【化10】

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で 示される化合物は、以下の方法によって製造することが 【0040】一般式(IA)で示される化合物は、一般 式 (II)

【化11】

(式中、Xだハロゲン原子を表わし、R⁻¹およびR⁵1 にそれぞれた「およびR⁵2」同じ意味を表わすが、R¹⁻¹ およびR⁵1によって表わされる集に含まれる木酸素、 テオール点、アミノ基またはカルボキシル県は保護が必要な場合には保護されているものとする。その他の記号 は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一 砂太(11)

【0041】 【化12】

とにより行なわれる。

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で 示される化合物を反応させ、さらに必要に応じて保護基 の脱保護反応に付すことにより製造することができる。 [0042] 一般式(II)で示される化合物と一般式

(111) で示される化合物の反応は公知であり、例え は、不活性有機溶解(ジメチルボルムアミド、ジメチル スルホキシド、クロロボルム、塩化メチレン、ジエチル エー・テル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジオ キサン等) 巾、塩塩(ト)リエチルアミン、ビリジン等) の存在下または非存在ド、〇一週濡温度で反応させるこ

[0044] 保護基の歴代業度及応に以下の方法によって 行うことができる。カルボキシル基、水酸基、アミノ基 またほ子オール基の保護もの限模度反応はよく知られて おり、例えば、(1) アルカリ加木分解、(2) 酸性条 作下における配係遊反応、(3) 加木素分解による服保 減反応、(4) シリル基の服備度反称等が進行される。

【0044】これらの方法を具体的に説明すると、

(1) アルカリ加水分解による脱保護反応は、例えば、 有機溶媒 (メタノール、テトラとドロフラン、ジオキサ ン等) 中、アルカリ金属のみ能化物 (水酸化サトリウム、 水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土 類金属の水酸化物 (水酸化パリウム、水酸化カルシウム 等)または炭酸塩 (炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等) あるいはその水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、 0~40℃の温度で行なわれる。

【0045】(2) 酸条件下での配保器反応は、例え ぼ、有機溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ジオキサ ン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、ト リフルオロ溶酸、メタンスルホン酸等)、または無機酸 (塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(灰化水水) 酢酸等) 中、0~100℃の温度で行なわれる。

【0046】(3) 加水素分解による配保護反応は、例えば、溶離(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキ サン、ジメトキシエタン、ジェチルエーテル等)、アル コール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系 (ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトトン、メラ ルエテルカトン等)、エリル系(アセトト、リル 等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、而酸 エチル、前酸またはそれらの2以上の混合溶破等)中、 焼酸(バラジウム・炭素、バラジウム・風、水危化・ワジ ウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常斤ま たは大加圧下の水素雰囲気下または半酸アンモニウム存在 ド、〇~2000の配度ではなわれる。

【0047】(4)シリル基の膨保護反応は、例えば、 水と混和しうる有機溶媒(テトラヒドロフラン、アセト ニトリル等)中、テトラブチルアンモニウムフルオライ ドを用いて、0~40℃の温度で行なわれる。

【0048】また、カルボキシル基の保護基としては、 例えばメチル基、エチル基、 t-ブチル基、ベンジル基 が挙げられる。水酸基の保護基としては、例えばメトキ シメチル基、2-テトラヒドロピラニル基、ι-ブチル ジメチルシリル基、t-プチルジフェニルシリル基、ア セチル基、ベンジル基が挙げられる。アミノ基の保護基 としては、例えばベンジルオキシカルボニル基、 1-ブ トキシカルボニル基、トリフルオロアセチル基、9-フ ルオレニルメトキシカルボニル基が挙げられる。チオー ル基の保護基としては、何えばベンジル基、メトキシベ ンジル基、メトキシメチル基、2-テトラヒドコピラニ ル基、ジフェニルメチル基、アセチル基が挙げられる。 カルポキシル基、水酸基、アミノ基またはチオール基の 保護基としては、上記した以外にも容易にかつ選択的に 脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis,

Wiley, New York, 1991に記載されたものが用いられる。当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。

【0049】 [2] 一般式 (1) で示される化合物のう ち、R³がC1~8アルキル基を表わす化合物、すなわ ち、一般式 (1B)

【化13】

(式中、R³⁻¹はC1~8アルキル基を表わし、その他 の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物 は以下の方法によって製造することができる。

[0050] 一般式 (1B) で示される化合物は、前記 の一般式 (1I) で示される化合物を一般式 (1II) で示 される化合物と反応させて得られる化合物と、一般式 (IV)

[化14]

(式中の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される 化合物を反応させ、さらに必要に応じて保護基の脱保護 反応に付すことにより製造することができる。

【0051】一般式 (II) で示される化合物を一般式 (III) で示される化合物と反応させて得られる化合物と、一般式 (IV) で示される化合物との反応は公知で

ある。例えば、不居性有機溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロホルム、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジオキリン、トルエン等)中、塩基(以酸カリウム、成酸カルシウム、炭酸ナリウム、水酸化カリウム、酸能発等)の存在下。0~還流温度で反応させることにより行なわれる。保養基の関保護反応は上記の方法と同様に行うことができる。

【0052】 TA 発尿料として用いる一般式 (II)、(II) および (IV) でふれる化合物は、公知の方法により製造することができるか、あるいは市販をれている化合物である。例えば、一般式 (II) で示される化合物は反応工程式1で示す方法により製造することができる。

【0053】 【化15】

反応工程式1

反応工程式中、Etはエチル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。

[0054] 反応工程式中、一般式(ソ)で示される化合物は公知であるか、あるいは公知の方法により容易に製造することができる。本明瀬井中の各反応において、反応生成物に通常の精製手段、例えば、常圧下または減止上における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸ケグネシウトグラフィー、あるいはカラムクロマトグラフィーまたは洗浄、申基品等の方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。

[0055]

【栗理効果】一般式 (I) で示される本発明化合物がPDE4阻害活性を有することは、以下の実験によって証明された。

インビトロ (in vitro) 酵素アッセイ

[実験方法] U 9 3 7 細胞(ヒト単球由来)を10%ウシ結児血諸を含むRPM1164 0 β站地中常機した。 U 9 3 7 細胞を回収し、2 0 mM トリス塩酸(TrisーHCI)[p H& 0, PM SF(1 mM),ロイベプテン(leupetin)(1 μ μ /m 1), セプスタチンΛ(0 epstatin A)(μ g /m 1), 中でホモジナイズした。 遠心分離 (15, 900 r p m で1 0 分間)後、上清を回収し、0.45 μ m のフィルタ・でろ過した。サンブルをMのnのQ(ファルマシア計製、強能イオンを繰力ラム)カラムに破せ、Na C 1 00 の -0.8 Mが 漁牧の風で溶析した。10 μ M ロリブラム(rolipram:P DE 4 選択的関語者)によりP D E SH 世常大た両分を回収し、P D E 4 用き活性を測定するための酵素液として使用した。

【0056】酵素活性測定は、以下の方法で行なった。

8 0 μ 1 の希報精素酸 (0.1 m g / k g ウシ血菌アルブ シン含有リン酸パッファー (p II 7.4)、1 0 μ 1 の水 発明化合物酸 (1 0 % D M S O) および 1 0 μ 1 の水 発明化合物酸 (1 0 % D M S O) および 1 0 μ 1 の M G S O 4 (1 0 0 m M) および ウルッファー (1 0 0 m M. p H 7.5) 」を記合し、常電で 3 0 分開 シマキュペートレ 2.2 分別価をトンシ ジ処理 1 反応を からまた、適心 (2,000 r p m で 1 分間)後、1 0 μ 1 の へ ビ 壺 (2,000 r p m で 1 分間)後、1 0 μ 1 の へ ビ 壺 (3 m k 8 で 3 の) を 別 の と 両 な m k 8 で 3 の り 同 ル シ プ マ 社 製 前 品 帯 シ V ア O の り を 刷 え 空 温 で 3 の 分間 インキュペート した。 上 活 ち の μ 1 の 0.005 N 塩酸 で 密出 は 0 の μ 1 の 0.005 N 塩酸 で 常出 し、溶出 液の 放射 活性 を 割 定した。)

【0057】本発明化合物のPDE4阻害活性率を以下の式より算出した。

PDE 4 活性阻害率 (%) = (1-本発明化合物存在下の放射活性/本発明化合物非存在下の放射活性) × 1 0

【0058】1 C50値はPDE 4 活性を50%阻害する 本発明化合物濃度として、各化合物について算出した。 実験結果を表11に示す。

【0059】

表11

IC ₅₀ (µМ)	実施例番号	
0.004	1	
0.003	1 (36)	
0.010	1 (38)	

[0060]

【壽性】一般式(1)で示される本発明化合物の壽性は 非常に低いものであり、医薬として使用するために十分 安个であると考えられる。

[0061]

【医悪品への適用】木髪明化合物は、PDF4 阻害活性を有することで、炎症性疾患(偏急、開塞性肺疾患、軟血症、腎炎、肝炎等)、無疾病性疾患、アレルギー性疾患、アトビー性皮膚炎等)、自己免疫疾患(活動性大腸炎、クローン病、リュラーチ、乾癬、多発性硬化症)、肥肉等)、骨粗しょう症、肥満症、抗うつ、パーキンソン病、虚血 再かん液障害、自血病等の予防およびグまたは治療に有用であると考えられる。

【0062】 本発明で用いる - 般式 (1) で示される化合物、その非語性の域、またはその溶媒和物を上記の日的で用いるには、通常 - 全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。投与量は、年齢、体重、

症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なる が、通常、成人 一人あたり、1回につき、1mgから10 00mgの範囲で、1 目1回から数回熱を担身をわれるか、または成人一人あたり、1回につき、1mgから100 mgの範囲で、1 目1回から数回非終り投与「役ましく 、静脈内狭与」されるか、または1日1時間から2 4 時間の範囲で静脈内に持線投与される。もちろん前記し たように、投与量は、機化の条件によって変動するの で、上記長を最より少ない量で十分な場合もあるし、ま た範囲を越便を登せるもの。

【0063】 - 般式(I)で示される化合物を投与する 際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物およ びその他の組成物および非経口投与のための注射剤、外 用剤、坐剤等として用いられる。経口投与のための固体 組成物には、錠剤、丸剤、カブセル剤、散剤、顆粒剤等 が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソ フトカプセルが含まれる。このような固体組成物におい ては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも ひとつの不活性な希釈剤、例えばラクトース、マンニト --ル、グルコース、ヒドロキシプロビルセルロース、微 結晶セルロース、デンプン、ボリビニルビロリドン、メ タケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物 は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例え ぱステアリン酸マグネシウムのような潤滑剂、繊維素グ リコール酸カルシウムのような崩壊剤。 ラクトースのよ うた安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のよ うた溶解補助剤を含有していてもよい。鯨剤または丸剤 は必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシブロピルセル ロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレー トなどの胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被覆し ていてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよ い。さらにゼラチンのようた吸収されうる物質のカプセ ルも包含される。

【0064】経口投与のための液体組成物は、薬剤的に 許容される乳濁剤、溶液剤、シロップ剤、エリキシル剤 等を含む。このような液体組成物においては、ひとつま たはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる不活性 な希釈剤 (例えば、精製水、エタノール) に含有され る。この組成物は、不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁 剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を 含有していてもよい。経口投与のためのその他の組成物 としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、そ れ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれ る。この組成物は不活性な希釈剤以外に単硫酸水素ナト リウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、 例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはク エン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー 剤の製造方法は、例えば米国特許第2,868,691号および 同第3,095,355号に詳しく記載されている。

【0065】本発明による非経口投与のための注射剤と

しては、無菌の水性および/または非水性の溶液剤、懸 渦剂、乳濁剂を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤として は、例えば注射用蒸留水および生理食塩水が含まれる。 非水溶性の溶液剤、軽濁剤としては、例えばプロピレン グリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のよ うな植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソ ルベート80 (登録商標) 等がある。また、無菌の木性 と非水性の溶液剤、懸濁剤および乳濁剤を混合して使用 してもよい。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤 剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトー ス)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギ ン酸)のような補助剤を含んでいてもよい。これらはバ クテリア保留フィルターを通する過、殺菌剤の配合また は照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体 組成物を製造し、例えば凍結乾燥品の使用前に、無菌化 または無菌の注射用蒸留水または他の溶媒に溶解して使 用することもできる。非経口投与のためのその他の組成 物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、 常法により処力される外溶液剤、軟膏、塗布剤、直腸内 投与のための坐剤および膣内投与のためのベッサリー等 が含まれる。

[0066]

【本考例および実施例1 以下、本考例および実施例によって本発明を許述するが、本発明とおよれたに限定される ものではない。クコマトグラフィーによる分離、TLC の箇所に示されているカッコ内の溶媒は、使用した溶出 溶媒または規門溶媒を示し、割合に体積化を表わす。N MRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使 用した溶媒を示じている。

【0067】参考例1

2- (((1, 3-ジメチルビラゾール-5-イル) アミノ) メチレン) プロパン-1, 3-ジカルボン酸・ジェチルエステル

【化16】

【0068】 エトキシメチレンマロン様・ジェチルエス テル (38.9 g) および5-アミノ-1, 3・ジメチルビ ラゾール (20.0 g) の混合物を治温 1 2 0 でで1時間接 拌した。反応混合物を完温まで合邦線、ヘキサン (2 0 0 m L) を加えた。生じた結晶をろ過後、乾燥し、下記 物性値を有する限距化合物 (43.56 g) を得た。

TLC: Rf 0.59 (クロロホルム:メタノール=10:1):

NMR (CDCI3) : δ 11.00 (bd, J = 12.3 Hz, IH), 8.14 (d, J = 12.3 Hz, IH), 5.86 (s, IH), 4.32 (q, J

= 7.2 Hz, 2H), 4.24 (q, 」= 7.2 Hz, 2H), 3.74 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 1.38 (t, J = 7.2 Hz, 3H), 1.32 (t, J = 7.2 Hz, 3H), 1.32 (t, J = 7.2 Hz, 3H).

1, 3-ジメチル-4-クロロビラブロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボン酸・エチルエステル

【化17】

【0070】参考例1で製造した化合物(43.56g)およびオキン塩化りん(144mL)の混合物をも時間遅流した。反応混合物を主温まで冷却後、少しずつ水中に注ぎ、発憩がおさまってからを低が31になるまで水を加えた後、粗結晶をろ過した。粗結晶を所能エチル(11)に溶解し、木および紹和食塩水で順改洗浄し、無水配能でグネシウムで乾燥後、濃縮し、下泥物性値を有する標準化分物(28.47g)を得た。

TLC:Rf 0.85 (クロロボルム:メタノール=10:1):

NMR (CDCl3) : δ 8.95 (s, 1H), 4.45 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 4.07 (s, 3H), 2.76 (s, 3H), 1.43 (t, J = 7.2 Hz, 3H),

【0071】参考例3

1, 3-ジメチル-4-クロロビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボン酸

【化18】

【0072】参考例2で製造した化合物 (28.47g) の ジメトキシエタン (25 mL) 溶液に、85%水酸化 カリウム (69.16g) を加えた後、水 (18 0mL) を 適ドし、率温で一般提伸した。水合ド、反応混合溶液を 4 N-塩酸(22 5 mL) で中和した。生じた結晶をろ 過失。 が乗し、本液後、乾燥し、下記物性値を有する標则化合物 (25.25g) を得た。

TLC:Rf 0.10 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (DMS0-d5) : δ 8.90 (s, 1H), 3.99 (s, 3H), 3.34 (bs, 1H), 2.67 (s, 3H),

【0073】参考例4

1, 3-ジメチル-4-クロロビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化19】

【0074】参考例3で製造した化合物(15.79g) および塩化デオニル(25.5mL)の混合物を1時間環境 後、減圧機能した。得られた残酷のテトラヒドロフラン (140mL)溶液を、水溶下、テトラヒドロフラン (238mL)および28%水酸化アンモニウム水溶液 (95mL)の混合溶液に滴下し、30分間原性した。 生じた結晶をろ通し、水洗液、乾燥し、下記物性値を有 する原題化合物(14.60g)を滑た。

TLC: Rf 0.45 (クロロホルム: メタノール=10:1)・

NMR (DMSO-d5): δ 8.51 (s, 1H), 8.03 (bs, 1H), 7.79 (bs, 1H), 3.99(s, 3H), 2.66 (s, 3H)。

[O O 7 5] 実施例 [

1, 3-ジメチル-4-(3-メトキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサ ミド

[/k2 0]

【0076】参与例4で製造した化合物(702mg) および3-メトキシアニリン(1.15g)のジオキサン (10ml) 溶液を6時間環流後、減圧濃縮した。得ら れた残差を情報エチル(70ml)およびテトラヒドコ フラン(30ml)の混合管理に溶解し、水および処和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 濃縮した。担精製物をジオネサンで再結晶し、下記物性 物を有する本原列化合物(74mg)を得く

TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (0MS0-d5) : δ 10.97 (s, 1H), 8.74 (s, 1 II), 8.21 (bs, 1II), 7.56(bs, 1II), 7.26-7.17 (m, 1 II), 6.75-6.60 (m, 3H), 3.89 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 1.69 (s, 3H).

【0077】実施例1(1)~実施例1(69) 参ち例4で製造した化合物または相当するハロゲン誘導 体と、3-メトキシアニリンまたは相当するアミン誘導 体を実施例1と同様の操作に付すことにより、以下に示 す本発明化合物を得た。

【0078】実施例1(1)

1, 3-ジメチル-4-(2-メトキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルポキサ ミド

【化21】

【0079】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1):

【0080】実施例1(2)

1, 3-ジメチル-4-(4-メトキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルポキサ ミド

【化22】

【0081】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR (0MS0-d5) : δ 11.11 (s, 1H), 8.71 (s, 1 II), 8.16 (hs, 1II), 7.49 (hs, 1II), 7.08 (d, J = 6.9 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 6.9 Hz, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.75 (s, 3II), 1.54 (s, 3II),

【0082】実施例1(3)

1, 3-ジメチル-4-(2, 4-ジメトキシフェニル アミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化23】

【0083】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR (DMS0-d5) : δ = 10.81 (s, 1H), 8.66 (s, 1 H), 8.11 (bs, 1H), 7.12 (bs, 1H), 6.92 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.69 (d, J = 2.7 Hz, 1H), 6.44 (dd, J = 8.4 Hz, 1Hz, 1Hz, 1Hz, 3.84 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 3.76

(s. 3H), 1.53 (s.3H).

【0084】実施例1 (4)

1, 3-ジメチル-4-(2, 5-ジメトキシフェニル アミノ) ピラプロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化24】

【0085】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

$$\begin{split} \text{NMR} & \text{ (DMSO-dS)} : \delta & \text{ 11.03 (s, 110)}, \text{ 8.75 (s, 1} \\ \text{ib)}, \text{ 8.29 (bs, 11b)}, \text{ 7.61 (bs, 11b)}, \text{ 7.01 (d, J} = 9.0 \\ \text{Hz, 11b)}, \text{ 6.72 (dd, J} = 9.0, 3.0 \text{ Hz, 11b)}, \text{ 6.59 (d, J} \\ = 3.0 \text{ Hz, 110}, 3.91 (s, 310), 3.78 (s, 310), 3.59 \\ \text{(s, 31b)}, \text{ 1.66 (s, 31b)}, \end{split}$$

【0086】実施例1(5)

1, 3-ジメチル-4-(3, 4-ジメトキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化25】

【0087】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

$$\begin{split} & \text{NVIR} \;\; (\text{DMSO-dS}) \;\; : \;\; \delta \quad 11, 12 \;\; (s, \;\; 111), \;\; 8, 70 \;\; (s, \;\; 1\\ & \text{ib}, \;\; 8, 17 \;\; (bs, \;\; 11b), \;\; 7, 49 (bs, \;\; 11b), \;\; 6, 88 \;\; (d, \;\; J = 8, 4\\ & \text{Hz}, \;\; 11b), \;\; 6, 85 \;\; (d, \;\; J = 2, 4 \;\; \text{Hz}, \;\; 11b), \;\; 6, 61 \;\; (dd, \;\; J = 8, 4\\ & \;\; , \;\; 2, 4 \;\; \text{Hz}, \;\; 110, \;\; 3, 86 \;\; (s, \;\; 310), \;\; 3, 73 \;\; (s, \;\; 310), \;\; 3, 69\\ & \;\; (s, \;\; 31b), \;\; 1, 59 \;\; (s, \;\; 31b), \;\; \\ \end{split}$$

【0088】実施例1 (6)

1, 3-ジメチル-4-(3, 5-ジメトキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化26】

【0089】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR (DMS0-d5) : δ 10.90 (s, 1H), 8.73 (s, 1 II), 8.20 (bs, 1II), 7.55(bs, 1II), 6.26 (s, 1II), 6.2 5 (s, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.67 (s, 6H), 1.79 (s, 3 H).

【0090】実施例1 (7)

1, 3-ジメチル-4-(2, 3-ジメトキシフェニル アミノ) ピラプロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

[化27]

【0091】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

【0092】実施例1(8)

1-(2.4,6-トリクロロフェニル)-3-シクロ プロビル-4-(3-メトキシフェニルアミノ)ビラゾ ロ[5,4-b]ピリジン-5-カルボキサミド 【化28】



【0093】TLC:Rf 0.33 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);

NMR (DMSO-65) : δ = 10.91 (s, 1H), 8.67 (s, 1 H), 8.25 (bs, 1H), 7.97 (s, 2H), 7.65 (bs, 1H), 7.2 5 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.76-6.64 (m, 3H), 3.69 (s, 3H), 1.35-1.20 (m, 1H), 0.72-0.63 (m, 2H), 0.52-0.43 (m, 2H) $_{\odot}$

【0094】実施例1 (9)

1-メチル-3-シクロプロピル-4-(3-メトキシ フェニルアミノ) ビラゾロ [5、4-b] ビリジン-5 -カルポキサミド

【化29】

【0 0 9 5 】 T.L.C.: R f 0.33 (酢酸エチル); NMR (別以50-ti): 6 11.00 (s, 1ll), 8.74 (s, 1 l), 8.22 (s, 1ll), 7.57 (s, 1ll), 7.19 (t, J = 7.8 ltz, 1ll), 6.69-6.60 (m, 3ll), 3.87 (s, 3ll), 3.68 (s, 3ll), 1.26-1.14 (m, 1ll), 0.70-0.60 (m, 2ll), 0.44-0.34 (m, 2ll)

【0096】実施例1(10)

1-メチル-3-(チオフェン-2-イル)-4-(3-メトキシフェニルアミノ)ピラゾロ[5, 4-b]ピリジン-5-カルボキサミド

【化30】

[0 0 9 7] $^{\prime}$ T. C. : R f = 0.36 (fifthex= $\mathcal{F}_{\nu}\nu$) : NMR (DMSO-db) : δ = 11.12 (1B), 8.81 (s, 1H), 8.29 (bs, 1H), 7.66 (bs, 1H), 7.25 (dd, J = 5.1, 0.9 Hz, 1H), 6.92 (dd, J = 3.6, 0.9 Hz, 1H), 6.81 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.66 (dd, J = 5.1, 3.6 Hz, 1H), 6.37-6.21 (m, 3H), 4.04 (s, 3H), 3.55 (s, 3 H).

【0098】 実施例1 (11)

1-メチル-3-(4-クロロフェニル)-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド [fk31]

[0.099] T.L.C : R f 0.35 ($M_1^{\rm MR} = \mathcal{F} \mathcal{W}$); NMR (0080-d5) : δ 11.22 (s, 1H), 8.85 (s, 1 H), 8.30 (sh, 1H), 7.65 (bs, 1H), 7.26 (d, 1 = 8.4 Hz, 2H), 7.10 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.80-6.70 (m, 1 H), 6.28-6.20 (m, 3H), 4.04 (s, 3H), 3.54 (s, 3 H),

【0100】実施例1 (12)

1-フェニル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニ ルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カル ボキサミド

[化32]



【0101】TLC:Rf 0.43 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (CDCl3) : δ 10.56 (s, 1II), 8.60 (s, 1II), 8.12-8.09 (m, 2H), 7.53-7.48 (m, 2H), 7.26-7.18 (m, 2H), 6.78-6.69 (m, 3H), 5.90-5.70 (brs, 2H), 3.77 (s, 3H), 1.77 (s, 3H),

【0102】実施例1(13)

1-メチル-3-t-ブチル-4-(3-メトキシフェ ニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カ ルボキサミド

【化33】

【0103】TLC:Rf 0.30 (酢酸エチル);

$$\begin{split} \text{NMR} & \text{ (IMSO-db)}: \ \delta = 8.62 \ (\text{s}, \ 1\text{H}), \ 8.14 \ (\text{s}, \ 1\text{H}), \\ 7.73 \ (\text{bs}, \ 1\text{H}), \ 7.39 \ (\text{bs}, \ 1\text{H}), \ 7.03 \ (\text{t}, \ J = 8.4 \ \text{H}), \\ 2. \ 1\text{H}), \ 6.13-6.35 \ (\text{m}, \ 1\text{H}), \ 6.27-6.20 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), 3.99 \\ (\text{s}, \ 3\text{H}), \ 3.64 \ (\text{s}, \ 3\text{H}), \ 1.33 \ (\text{s}, \ 9\text{H}). \end{split}$$

【0104】実施例1(14)

1-フェニルー3-シクロフロビルー4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[化34]

【0105】TLC:Rf 0.44 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (CDCl3) : δ 10.50 (s, 1H), 8.61 (s, 1H), 8.12 (t, J=7.5~Hz, 2H), 7.49 (t, J=8.1~Hz, 2 ll), 7.31–7.17 (m, 2H), 6.78–6.62 (m, 3H), 6.00–5.6 0 (brs, 2H), 1.37–1.25 (m, 1H), 0.90–0.81 (m, 2 li), 0.53–0.48 (m, 2H), 0.53–0.48 (m, 2H), 2 li), 0.53–0.48 (m, 2H), 0.53–0.88 (m, 2H)

【0106】実施例1(15)

1-メチル-3-フェニル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化35】

【0 1 0 7】 TLC: Rf 0.46 (クロロホルム: メタ ノール= 9: 1):

NMR (CDCl3) : δ 10.47 (s, 1H), 8.64 (s, 1H), 7.35–7.31 (m, 2H), 7.11–7.06 (m, 3H), 6.75 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.37–6.32 (m, 1H), 6.26–6.19 (m, 2 H), 5.90–5.75 (brs. 2H), 4.14 (s, 3H), 3.59 (s, 3 H).

【0108】 実施例1(16)

1, 3-ジメチル-4-(3-トリフロオロメトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化36】

【0 1 0 9】 TLC:Rf 0.30 (幹酸エチル): NMR (DMSO-db): 8 10.97 (s, 1H), 8.78 (s, 1 II), 8.26 (hs, 1II), 7.62(hs, 1II), 7.48-7.37 (m, 1 II), 7.16-7.05 (m, 3H), 3.92 (s, 3H), 1.71 (s, 3

【0110】実施例1(17)

1, 3-ジメチル-4-(3-トリフロオロメチルチオフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化37】



【0 1 1 1】TLC:Rf 0.30 (首藤エチル); NMR (DMSO-齿): δ 11.04 (s, 1H), 8.79 (s, 1 II), 8.29 (bs, 1H), 7.63 (bs, 1H), 7.54-7.32 (m, 4 H), 3.92 (s, 3H), 1.66 (s, 3H)。

【0112】実施例1(18)

1, 3-ジメチル-4-(3-エトキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサ ミド

【化38】



【0113】TLC:Rf 0.36 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDCI3) : $\delta=10,58$ (s, 111), 8.52 (s, 111), 7.21--7.15 (m, 111), 6.72--6.65 (m, 311), 5.85--5.60 (b

rs, 2H), 3.99 (s, 3H), 3.97 (q, J = 6.9 Hz, 2H), 1. 77 (s, 3H), 1.37 (t, J = 6.9 Hz, 3H),

【0114】実施例1(19)

1, 3-ジメチル-4-(3-イソブロピルオキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化39】

【0115】TLC:Rf 0.41 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NVIR (CDC3): 6 10.58 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.20-7.13 (m, 1H), 6.72-6.65 (m, 3H), 5.85-5.60 (b rs, 2H), 4.48 (sept, J = 6.0 lbz, 1H), 3.99 (s, 3 lb), 1.77 (s, 3H), 1.29 (d, J = 6.0 lbz, 6H),

【0116】実施例1(20)

1, 3-ジメチル-4-(3-フェニルフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルポキサ ミド

【化40】

【0117】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ /--ル=9:1):

NMR (DMSO-db): δ 11.10 (s, 1H), 8.75 (s, 1 H), 8.30-8.10 (brs, 1H), 7.60-7.57 (m, 3H), 7.45-7. 34 (m, 6H), 7.13-7.04 (m, 1H), 3.88 (s, 3H), 1.66 (s, 3H).

【0118】実施例1(21)

1, 3-ジメチル-4-(3-ベンジルオキシフェニル アミノ) ピラプロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

[fk41]

【0119】TLC:Rf 0.28 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMSO-dS) : δ = 10.94 (s, 1II), 8.72 (s, 1 II), 8.23-8, 10 (brs, III), 7.60-7.50 (brs, III), 7.40-7.29 (m, 5H), 7.19 (t, J = 8.7 Hz, IH), 6.78-6.75 (m, 2H), 6.64 (d, J = 8.7 Hz, IH), 5.06 (s, 2H), 3.87 (s, 3II), 1.64(s, 3II)_c

【0120】実施例1(22)

1, 3-ジメチル-4-(3-ニトロフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド 【化42】



【0 | 2 | 】TLC:Rf 0.28 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-db): δ 10.81 (s, 1H), 8.77 (s, 1 ID), 8.24 (hrs, 1II), 7.90-7.84 (m, 2ID), 7.62 (hrs, 1H), 7.58-7.46 (m, 2H), 3.93 (s, 3H), 1.80 (s, 3 H).

【0122】実施例1(23)

1, 3-ジメチル-4-(3-アセチルフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルポキサミド

【化43】

【0 1 2 3】 T L C: R 「 0.30(酢酸エチル): NMR (DMSO-d5): δ 11.00(κ , Hi), 8.77(κ , 1 II), 8.24(κ s, Hi), 7.70(d, J = 7.5 Hz, Hi), 7.63(κ , Hi), 7.59(κ s, Hi), 7.66(κ , J = 7.5 Hz, Hi), 7.35(d, J = 7.5 Hz, Hi), 3.91(κ , 3H), 2.54(κ , 3

H), 1,65 (s, 3H),

【0124】実施例1 (24)

1, 3-ジメチル-4-(3-ベンゾイルフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化44】

[0.125] TLC: Rf 0.30 (幹酸ニチル); NMR (0 \times 50- \times 6): δ 10.94 (s, 110), 8.75 (s, 1 10), 8.22 (bs, 11), 7.70-7.62 (m, 310), 7.59 (bs, 1 10), 7.54-7.40 (m, 510), 7.36-7.31 (m, 110), 3.93 (s, 310), 1.76 (s, 310).

【0126】実施例1(25)

1, 3-ジメチル-4-(3-メチルチオフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルポキサミド

【化451

 $\begin{bmatrix} 0 & 1 & 2 & 7 & 1 & T.L.C : R & f & 0.30 & (fiftee = \mathcal{F} \mathcal{F}) \\ N.M.R. & (MNSO-dF) : & 5 & 10.98 & (s, 1H), 8.74 & (s, 1 \\ D_1, 8.22 & (ss, 1H), 7.56 & (ss, 1H), 7.23 & (t, J = 8.1 \\ Hz, 1H), 7.01 & (s, 1H), 7.00 & (d, J = 8.1 \\ Hz, 1H), 7.01 & (s, 1H), 3.89 & (s, 3H), 2.42 & (s, 3 \\ 1), 1.69 & (s, 3H)_0 \\ \end{bmatrix}$

【0128】実施例1(26)

1, 3-ジメチル-4-(3-エチニルフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化46】

【0129】TLC:Rf 0.22 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMS0-d5): δ 10.91(s, 1H), 8.75(s, 1H), 8.25(s, 1H), 7.60(brs, 1H), 7.10-7.35(m, 4H), 4.17 (s, 1H), 3.89(s, 3H), 1.67(s, 3H).

【0130】実施例1(27)

1, 3-ジメチル-4-(3-ヒドロキシメチルフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化47】

【0131】TLC:Rf 0.65 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d5): δ 11.05 (s, 1H), 8.73 (s, 1 H), 8.20 (br, 1H), 7.54(br, 1H), 7.26 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.08-7.03 (m, 2H), 6.96 (d, J= 8.0 Hz, 1H), 5.16 (t, J = 6.2 Hz, 1H), 4.42 (d, J = 6.2 Hz, 2H), 3.87(s, 3H), 1.61 (s, 3H).

【0132】実施例1(28)

1, 3-ジメチル-4-(3-アセチルアミノフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化48】

【0 + 3 3】 T L C : R f 0.20 (クロロホルム:メタ ノール= 9 : 1);

NMR (DMSO-d5): δ 10.99 (s, 1H), 9.88 (s, 1 H), 8.73 (s, 1H), 8.22 (brs, 1H), 7.57 (brs, 1H), 7.35–7.32 (m, 2H), 7.22 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.78 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 3.87 (s, 3H), 1.97 (s, 3H), 1.66 (s, 3H),

【0134】 実施例1(29)

1, 3-ジメチル-4-(3-ブチルスルファモイルフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化49】

【0135】TLC:Rf 0.25 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

$$\begin{split} \text{NMR} & \text{ (DMSO-cb)} : \ \delta & 11.14 \ (s,\ 111), \ 8.80 \ (s,\ 1\\ \text{H)}, \ 8.35 \ (\text{brs},\ 110), \ 7.67 \ (\text{brs},\ 110), \ 7.57 \ (\text{brs},\ 110), \\ 7.60-7.37 \ (m,\ 411), \ 3.91 \ (s,\ 310), \ 2.63 \ (q,\ J=7.2\\ \text{Hz}, \ 241), \ 1.65 \ (s,\ 341), \ 1.35-1.15 \ (m,\ 411), \ 0.78 \ (t,\ J=7.2\ 112,\ 311), \end{split}$$

【0136】実施例1 (30)

1, 3-ジメチル-4-(3-プロポキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルポキサ ミド

【化50】

【0138】 実施例1 (31)

1, 3-ジメチル-4-(3-シクロベンチルオキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化51】

【0 1 3 9】 TLC: Rf 0.35 (幹酸エチル): NMR (0MS0-6): δ 10.98 (s, HI), 8.74 (s, 1 II), 8.21 (bs, III), 7.56(bs, III), 7.19 (t, J = 8.4 II), 111), 6.70-6.60 (m, 3II), 4.80-4.72 (m, III), 3.8

9 (s, 3H), 1.90-1.46 (m, 8H), 1.68 (s, 3H) $_{\scriptscriptstyle \rm C}$

【0 | 4 0 】実施例 | (3 2)

1, 3-ジメチル-4-(3-シクロヘキシルオキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化52】

【0 1 4 1】TLC:Rf 0.52 (酢酸エチル); NMR (0㎏の-6): 6 11.05 (br. 1lf), 8.74 (s, 1 l), 8.23 (br. 1ll), 7.58 (br. 1ll), 7.18 (dd, J = 8. 1, 8.1 lbz, 1ll), 6.73-6.61 (m, 3ll), 4.32-1.23 (m, 1 lb), 3.88 (s, 3ll), 1.90-1.81 (m, 2ll), 1.72-1.59 (m, 1ll), 1.66 (s, 3ll), 1.54-1.43 (m, 1ll), 1.43-1.13 (m, 6ll).

【0142】実施例1(33)

1, 3-ジメチル-4-(3-(2H-3, 4, 5, 6 -テトラヒドロビラン-4-イル) オキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化53】

【0 1 4 3】T L C:R f 0.40 (酢酸エチル); NMR (DMS0-d5): δ 11.11 (btr, 1th), 8.75 (s, 1 1b), 8.25 (br, 1ll), 7.60 (br, 1ll), 7.23-7.17 (m, 1 lt), 6.78-6.75 (m, 2th), 6.66 (d, J = 7.8 Hz, 1th), 4.58-4.48 (m, 1th), 3.89 (s, 3th), 3.84-3.76 (m, 2 ll), 3.47-3.38 (m, 2th), 1.95-1.85 (m, 2th), 1.65 (s, 3th), 1.58-1.45 (m, 2th);

【0144】実施例1(34)

1, 3-ジメチル-4-(3-(オキソラン-3-イル) オキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化54】

【0145】TLC:R「 0.32 (酢酸エチル);

NMR (CDCB): δ 10.59 (s, 1H), 8.53 (s, 1H), 7.23-7.15 (m, 1II), 6.77-6.71 (m, 1II), 6.67-6.61 (m, 2II), 5.83 (bs, 2II), 4.90-4.82 (m, 1II), 3.99 (s, 3II), 3.98-3.83 (m, 4II), 2.23-2.04 (m, 2II), 1.7 (s, 3II).

【0146】実施例1 (35)

1, 3-ジメチル-4-(3-(メチルスルホニルアミ ノ) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ビリジン -5-カルボキサミド

【化55】

【0147】TLC:Rf 0.30 (塩化メチレン:メタ ノール= 10:1);

【0148】実施例1 (36)

I-メチル-3-エチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ)ピラゾロ[5, 4-b]ピリジン-5-カルボキサミド

【化561

【0 1 4 9】 T.L.C:R f 0.59 (前院 モチル); NNR (0MSO-d5): δ 10.87 (a, 110), 8.74 (a, 1 f), 8.21 (br. s, 110), 7.56 (br. s, 110, 7.17 (t, J = 8.1 Hz, 110), 6.70~6.00 (m, 210), 6.58 (m, 110), 3.90 (a, 31), 3.68 (a, 310, 1.98 (q, J = 7.2 Hz, 210), 0.93 (t, J = 7.2 Hz, 310)。

【0150】実施例1 (37)

1, 3-ジメチル-4-(3-シクロプチルオキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[fk 5 7]

【0 1 5 1】TLC:Rf 0.50 (トルエン:酢酸エチル=1:20):

NMR (DWS0-69): 5 11.08 (br. 110, 8.74 (s, 1 0), 8.25 (br. 110, 7.60 (br. 110, 7.19 (dd, J = 8. 0, 8.0 Hz. 110, 7.65 (br. 310, 1.61 (againtet, J = 7.1 Hz. 110, 3.88 (s, 310, 2.35-2.23 (m. 2H), 2.03-1.85 (m. 210, 1.79-1.64 (m. 110, 1.89 (s, 3 10), 1.64-1.49 (m. 110), 1.69 (m. 110), 1.64 (m. 110), 1.69 (m. 1

【0152】実施例1 (38)

1, 3-ジメチル-4-(3-((3S)-1-メトキ シカルボニルピロリジン-3-イルオキシ)フェニルア ミノ)ピラゾロ[5, 4-b]ピリジン-5-カルポキ サミド

【化58】

【0153】TLC:Rf 0.55 (酢酸エチル:メタノ ール=10:1);

【0154】実施例1(39)

1, 3-ジメチル-4-(3-ヒドロキシフェニルアミ ノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサ ミド

【化59】

【0155】TLC:Rf 0.27 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR (DMSO-db): δ 10.91 (s, 1H), 9.43 (s, 1

H), 8.72 (s, 1H), 8.20 (br. s, 1H), 7.54 (br. s, 1H), 7.09 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.55-6.45 (m, 3H), 3.87 (s, 3H), 1.70 (s, 3H).

【0156】実施例1 (40)

1- (4-メチルフェニル) -3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化60】

【0157】TLC:Rf 0.60 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d5): δ 10.91 (s, 1H), 8.79 (s, 1 H), 8.26 (brs, 1H), 8.03 (d, J=8.1 Hz, 2H), 7.66 (brs, 1H), 7.31 (d, J=8.1 Hz, 2H), 7.21 (t, J=8.4 Hz, 1H), 6.75-6.67 (m, 3H), 3.71 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.79 (s, 3H),

【0158】実施例1(41)

1-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラ ゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド 【化6+】

【0 1 5 9 】 T L C : R f 0.31(酢酸:チル): NMR ① 50-65): δ 11.19(s, 1H)、8.72(s, 1 H)、8.14(tor. s, 1H), 7.46(tor. s, 1H), 7.38(t, J = 7.5 Hz., 1H), 7.00-6.85(m, 3H), 6.67(s, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.75(s, 3H)。

【0160】実施例1(42)

1-(3-メトキシフェニル)-3-メチル-4-(3 -メトキシフェニルアミノ)ピラゾロ[5, 4-b]ビ リジン-5-カルボキサミド

【化62】

【0161】TLC:Rf 0.36 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

1- (4-メトキシフェニル) -3-メチル-4- (3 -メトキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビ リジン-5-カルボキサミド

【化63】

【0163】TLC:Rf 0.46 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMS0-d5): δ 10.93 (s, 1H), 8.78 (s, 1 H), 8.30-8.20 (brs, 1H), 8.00 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.67-7.58 (brs, 1H), 7.22 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 7.0 8 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.75-6.67 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 1.79 (s, 3H),

【0164】実施例1 (44)

1- (3-メチルフェニル) -3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

[#64]

【0165】TLC:Rf 0.45(クロロホルム:メタ ノール=9:1):

$$\begin{split} & \text{NMR} \ \, (\text{DMSO-db}) \ \, : \ \, \delta \ \, 10.92 \ \, (\text{s}, \ 110), \ \, 8.81 \ \, (\text{s}, \ 1 \\ & \text{ib}), \ \, 8.26 \ \, (\text{brs}, \ 110), \ \, 8.00^{-7}, 95 (\text{m}, \ 210), \ \, 7.67 \ \, (\text{brs}, \ 1 \\ & \text{ib}), \ \, 7.40 \ \, (\text{t}, \ J = 7.8 \ \, \text{Hz}, \ \, 110), \ \, 7.21 \ \, (\text{t}, \ J = 7.8 \ \, \text{Hz}, \ \, 11 \\ & \text{i}, \ \, 7.12 \ \, (\text{d}, \ J = 7.8 \ \, \text{Hz}, \ \, 110), \ \, 6.80^{-6}, 65 \ \, (\text{m}, \ \, 301), \ \, 3.71 \\ & \text{(s}, \ \, 310), \ \, 2.39 \ \, (\text{s}, \ 310), \ \, 1.80 \ \, (\text{s}, \ 310), \ \, 3.71 \end{split}$$

【0166】実施例1 (45)

1-メチル-3-シクロペンチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化65】

【0167】TLC:Rf 0.50 (クコロホルム:メタ ノール=10:1);

$$\begin{split} & \text{NMR (DMSO-d5)} : \delta = 10.82 \text{ (s, III)}, 8.74 \text{ (s, 1}\\ & \text{Hb}, 8.21 \text{ (bs, IH)}, 7.56 \text{ (bs, IH)}, 7.17 \text{ (d, J} = 8.1\\ & \text{Hz, IH)}, 6.70-6.61 \text{ (m, 2H)}, 6.56 \text{ (d, J} = 8.1 \text{Hz, I}\\ & \text{H}), 3.91 \text{ (s, 3H)}, 3.69 \text{ (s, 3H)}, 2.25-2.10 \text{ (m, IH)}, \\ & 1.65-1.43 \text{ (m, 6H)}, 1.35-1.15 \text{ (m, 2H)}, \\ \end{split}$$

【0168】実施例1(46)

Ⅰ-(2-クロロフェニル) -3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化66】

【0169】TLC:Rf 0.48 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:3):

NMR (DWSO-dS): δ 10.93 (br. 1II), 8.67 (s, 1 II), 8.23 (br. III), 7.70 (dd, J = 7.7, 1.8 Hz, 1II), 7.66-7.49 (m, 4II), 7.25 (dd, J = 7.7, 7.7 Hz, 1II), 6.78-6.67 (m, 3II), 3.72 (s, 3II), 1.78 (s, 3I

1- (3-クロロフェニル) -3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ビリ ジン-5-カルポキサミド 【化67】

【0171】TLC:Rf 0.50 (ヘキサン:酢酸エチ ル=1:1);

NMR (DNSO-db): 5 10.95 (br. 110), 8.84 (s, 1 li), 8.39 (dd, J = 2.0, 2.0 Hz, 110), 8.28 (br. 110), 8.22-8.18 (m, 110), 7.70 (br. 110), 7.55 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 110), 7.38-7.33 (m, 110, 7.22 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 11), 6.79-6.68 (m, 310), 3.72 (s, 310), 1.79 (s, 310)

【0172】実施例1(48)

1- (4-クロロフェニル) -3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化68】

【0173】 TLC: R 「 0.38 (ヘキサン: 酢酸エチ $\nu = 1 : 1) :$

N M R (DMS0-d5) ; δ 10.94 (br. 111), 8.81 (s. 1 H), 8, 29 (br. 1H), 8, 26 (d. T = 9, 0 Hz, 2H), 7, 69 (br. 1H), 7.58 (d. I = 9.0 Hz. 2H), 7.22 (dd. I = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.77-6.67 (m, 3H), 3.71 (s, 3H), 1.79 (s. 3H)

【0174】実施例1(49)

1-エチル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニル アミノ) ビラゾロ「5、4-b] ビリジン-5-カルボ キサミド

【化69】

【0175】TLC:Rf 0.51 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NVR (DMS0-d5): δ 10.93 (s, 1II), 8.71 (s, 1 H), 8.22-8.15 (brs, 1H), 7.60-7.50 (brs, 1H), 7.20 (dd, J = 8.7, 7.8 Hz, 1H), 6.70-6.67 (m, 2H), 6.63 (d, J = 8.7 Hz, 111), 4.31 (q, J = 7.2 Hz, 211), 3.7 0 (s, 3H), 1.69(s, 3H), 1.35 (t, J = 7.2 Hz, 1H)

【0176】実施例1(50)

1-(2-メチルフェニル)-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化70】

【0177】TLC:Rf 0.45(クロロホルム:メタ $/-\nu = 9:1):$

NMR (DMS0-db) : δ 10.95 (s, 111), 8.67 (s, 1 H), 8, 21 (brs, 1H), 7, 59 (brs, 1H), 7, 45-7, 30 (m. 4) H), 7, 24 (t, J=8, 1 Hz, 1H), 6, 80-6, 60 (m, 3H), 3, 72 (s, 3H), 2.05 (s, 3H), 1.78 (s, 3H),

【0178】実施例1(51)

1-シクロペンチル-3-メチル-4-(3-メトキシ フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5 -カルボキサミド

【化71】

【0179】TLC:R[0.35 (クロロホルム:メタ /-N=10:1);

NMR (DMS0-d5) : δ 10.91 (s, 111), 8.70 (s, 1 H), 8.18 (br.s, 1H), 7.54 (br.s, 1H), 7.19 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.75-6.60 (m, 3H), 5.23 (quintet, J = 7.4 Hz, 1H), 3.70 (s, 3H), 2.10-1.75 (m, 6H), 1. 70 (s, 3H), 1.75-1.60 (m, 2H)

【0180】実施例1(52)

1-プチル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニル アミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボ キサミド

【化72】

【0181】TLC:Rf 0.40(クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (0089-69): δ 10. 94 (s, 10), 8.71 (s, 1 0), 8.19 (brs. 110), 7. 55 (brs. 110), 7. 23-7.17 (m, 1 10), 6. 173-6.60 (m, 30), 4. 28 (t, J = 7.0 Hz, 210), 3.69 (s, 310), 1. 77 (quint., J = 7.0 Hz, 210), 1. 68 (s, 310), 1. 20 (tq. J = 7.0, 7. 5 Hz, 210), 0. 8.7 (t, J = 7.5 Hz, 310).

【0182】実施例1 (53)

1-プロピル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化73】

【0183】TLC:Rf 0.40(クロロホルム:メタ ノール=9:1);

$$\begin{split} & \text{NMR} \ \, (\text{DMSO-db}) \ \, : \ \, \delta = 10.94 \ \, (s, \ 110), \ \, 8.71 \ \, (s, \ 1 \ \, \text{bp}), \ \, 8.18 \ \, (\text{brs}, \ 110), \ \, 7.55 \ \, (\text{brs}, \ 110), \ \, 7.23 - 7.17 \ \, (\text{m}, \ 1 \ \, \text{bp}), \ \, 6.71 - 6.62 \ \, (\text{m}, \ 310), \ \, 4.23 \ \, (\text{tq}, \ \text{J} = 6.6 \ \, \text{Hz}, \ \, 210), \ \, 3.69 \ \, (\text{s}, \ 310), \ \, 1.80 \ \, (\text{t}, \ \text{J} = 6.6, \ \, 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 210), \ \, 1.69 \ \, (\text{s}, \ \, 310), \ \, 0.81 \ \, (\text{t}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, 310), \ \, 310 \ \, (\text{s}, \ \text{J} = 7.2 \ \, \text{Hz}, \ \, \text{J} = 7.2 \$$

【0184】実施例1 (54)

1-メチル-3-メチル-4-(3-(メトキシカルポ ニルアミノ) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化74】

【0185】TLC:Rf 0.41 (クロロホルム:メタ

 $/-\nu = 10:1):$

NMR (0MS0-db) : δ = 10.99 (s, 111), 9.62 (s, 1 1b), 8.73 (s, 1H), 8.21 (br, 1H), 7.56 (br, 1H), 7.23-7.19 (m, 3H), 6.75-6.71 (m, 1H), 3.87 (s, 3H), 3.61 (s, 3H), 1.67 (s, 3H),

【0186】実施例1(55)

1-シクロヘキシル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化75】



【0187】TLC:Rf 0.50 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR(CDCl3): δ 10.54 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 7.22-7.15 (m, 1H), 6.73-6.66 (m, 3H), 5.90-5.70 (b rs, 2H), 4.78-4.68 (m, 1H), 3.76 (s, 3H), 2.05-1.8 5 (m, 6H), 1.80 (s, 3H), 1.75-1.20 (m, 4H)... [0 1 8 8] 未絕例 1 (5 6)

1- (2-メトキシフェニル) -3-メチル-4- (3 -メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピ リジン-5-カルポキサミド

【化76】



【0 1 8 9】 T L C : R f 0.52 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO- \oplus 5): δ 10.87 (s, 1H), 8.63 (s, 1 II), 8.25-8.15 (brs, 1II), 7.62-7.53 (brs, 1II), 7.52-7.46 (m, 1H), 7.38-7.34 (m, 1H), 7.27-7.21 (m, 2 II), 7.10-7.05 (m, 1H), 6.74-6.66 (m, 3H), 3.73 (s, 3H), 3.70 (s, 3H), 1.77 (s, 3H).

【0190】実施例1(57)

3-ジメチル-4-(3-カルバモイルフェニルア

ミノ) ピラゾロ [5、4-b] ピリジン-5-カルボキ サミド

[E77]

【0191】TLC:Rf 0.31 (クロロホルム:メタ ノール=10:1):

【0192】実施例1(58)

1, 3-ジメチル-4-(3-(アミノカルバモイル) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5 -カルボキサミド

【化78】

【0193】TLC:Rf 0.67 (クロロホルム:メタ ノール=5:1);

NVIR (DMSO-dS) : δ 11.05 (s, 1II), 9.73 (s, 1 II), 8.76 (s, 1II), 8.23 (br, 1II), 7.58-7.51 (m, 3 II), 7.39 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, III), 7.27-7.23 (m, 1II), 4.75-4.35 (m, 2II), 3.88 (s, 3II), 1.58 (s, 3 II).

【0194】実施例1 (59)

1, 3-ジメチル-4-(3-(メトキシメトキシ)フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルポキサミド

【化79】

【0195】TLC:Rf 0.50 (酢酸エチル):

NMR (DMS0-d5) : δ = 10.97 (s, 1H), 8.73 (s, 1 II), 8.20 (brs, 1II), 7.55 (brs, III), 7.24-7.18 (m, 1 II), 6.80-6.68 (m, 3H), 5.12 (s, 2H), 3.88 (s, 3H), 3.31 (s, 3H), 1.69 (s, 3H).

【0196】実施例1(60)

1, 3-ジメチル-4-(3-((ヒドロキシイミノ) メチル) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化80】

【0197】TLC:Rf 0.47 (クロロホルム:メタ ノール=8:1);

NMR (DMS0-db): δ 11. 23 (s, 1H), 11. 00 (s, 1 H), 8. 75 (s, 1H), 8. 22 (br, 1H), 8. 07 (s, 1H), 7. 57 (br, 1H), 7. 37-7. 28 (m, 3H), 7. 14-7. 09 (m, 1H), 3. 88 (s, 3H), 1. 66 (s, 3H),

【0198】実施例1 (61)

1, 3-ジメチル-4-(3-((メトキシイミノ) メ チル) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジ ン-5-カルボキサミド

[#81]

【0199】TLC:Rf 0.57 (クロロホルム:メタ ノール=8:1);

NMR (DMS0-dS) : δ 11.01 (s, 1II), 8.75 (s, 1 II), 8.21 (br, III), 8.17(s, III), 7.57 (br, III), 7.38-7.31 (m, 3I), 7.16-7.11 (m, III), 3.88 (s, 3II), 3.84 (s, 3I), 1.65 (s, 3II),

【0200】実施例1(62)

1, 3-ジメチル-4-(3-((アミノイミノ) メチル) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化82】

【0201】TLC:RI 0.47 (クロロホルム:メタ

$/-\nu = 8:1):$

NMR (DMSO-4b) : δ 10.99 (s, 1II), 8.74 (s, 1 H), 8.20 (br, 1H), 7.60 (s, 1H), 7.56 (br, 1H), 7.3 (-7.16 (m, 3H), 6.99-6.96 (m, 1H), 6.77 (s, 2H), 3.88 (s. 3H), 1.64 (s. 3H).

【0202】実施例1 (63)

1, 3-ジメチル-4- (3-シアノフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルポキサミド 【化83】

【0203】TLC:Rf 0.38 (酢酸エチル); NMR (0MSO-d): δ 10.83 (s, 110, 8.76 (s, 1 i), 8.23 (br, 1H), 7.60 (br, 1H), 7.56-7.44 (m, 3 ii), 7.41-7.36 (m, 1H), 3.91 (s, 3H), 1.72 (s, 3 ii).

【0204】実施例1 (64)

1, 3-ジメチル-4-(3-((3S)-1-t-プ トキシカルボニルビロリジン-3-イルオキン)フェニ ルアミノ) ピラゾロ[5, 4-b] ピリジン-5-カル ボキサミド

[R84]

【0205】TLC:Rf 0.35 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

【0206】実施例1 (65)

1, 3-ジメテル-4-(3-((38)-1-アセチ ルビロリジン-3-イルオキシ) フェニルアミノ) ビラ ソロ [5, 4-6] ビリジン-5-カルボキサミド 【作88]

【0207】TLC:Rf 0.26 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (COCI3): \$\delta\$ 10.61, 10.58 (s, 1t), 8.56, \$\delta\$, \$55 (s, 110, 7.23-7.15 (m, 111), 6.80-6.70 (m, 1 lb), 6.65-6.61 (m, 2lb), 6.00-5.80 (br. 2lb), 4.95-4. \$22 (m, 111), 4.00 (s, 3lb), 3.80-3.50 (m, 4lb), 2.32-1.95 (m, 2lb), 2.08, 2.04 (s, 3ll), 1.79, 1.78 (s, 3 lb).

【0208】実施例1 (66)

1-ペンチル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニ ルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カル ポキサミド

【化86】

【0209】TLC:Rf 0.46 (ヘキサン:酢酸エチル=2:3);

NMR (DWS0-4b): δ 10.92 (s, 110, 8.70 (s, 1) (i), 8.18 (br, 110), 7.51 (br, 110), 7.23-7.17 (m, 1) (ii), 6.71-6.67 (m, 210), 6.65-6.61 (m, 110), 4.26 (t, J = 7.2 liv, 210), 3.69 (s, 310), 1.84-1.73 (s, 210), 1.69 (s, 310), 1.36-1.13 (m, 110), 0.82 (t, J = 7.1 lig, 310), 1.36-1.13 (m, 110), 1.36-1.13 (m, 110), 0.82 (t, J = 7.1 lig, 310), 1.36-1.13 (m, 110), 1.3

【0210】実施例1 (67)

1-シクロプロビルメチル-3-メチル-4-(3-メ トキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジ ン-5-カルボキサミド

【化87】

【0211】TLC:Rf 0.11 (クロロホルム:メタ $/-/\nu = 1.0:1):$

NMR (DMS0-d5): δ 11.25 (bs, 1H), 8.75 (s, 1 II), 8.30 (bs, III), 7.64(bs, III), 7.25 (t. J = 7.8 Hz, 1H), 6.84-6.66 (m, 3H), 4.20 (d, J = 7.2Hz, 2 H), 3.72 (s, 3H), 1.68 (s, 3H), 1.35-1.20 (m, 1H), 0.56-0.36 (m, 4H)

【0212】実施例1 (68)

1-シクロプロビルメチル-3-エチル-4-(3-メ トキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジ ン-5-カルボキサミド

[4881

【0213】TLC:Rf 0.45 (クロロホルム:メタ $/-\nu = 1.0:1):$

NMR (DMS0-d5) : δ 10.87 (s, 1H), 8.72 (s, 1 II), 8.20 (bs, III), 7.57 (bs, III), 7.19 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.74-6.56 (m, 3H), 4.19 (d, J = 7.2Hz, 2 H), 3.70 (s, 3H), 2.01 (q, J = 7.5 Hz, 2H), 1.35-1.20 (m, 111), 0.94(t, J = 7.5 Hz, 3H), 0.54-0.35 (m, 4H)...

【0214】実施例1 (69)

1. 3-ジメチル-4-(3-((3S)-1-メシル ピロリジン-3-イルオキシ)フェニルアミノ)ピラゾ ロ「5. 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[化89]

【0215】TLC:Rf 0.31 (クロロホルム:メタ

ノール=9:1):

NMR (DMS0-db) : δ 10.93 (s, 111), 8.73 (s, 1 H), 8, 25-8, 15 (brs. 1H), 7, 60-7, 45 (brs. 1H), 7, 21 (t, I = 9,0 Hz, 1H), 6,73-6,65 (m, 3H), 5,04-4,99 (m, 1H), 3,87 (s, 3H), 3,52 (dd, 1 = 11,7, 4,2 Hz, 1H), 3.40-3.25 m, 3H), 2.85 (s, 3H), 2.22-2.00 (m, 2H), 1,68 (s, 3H).

【0216】実施例2

1. 3-ジメチル-4-(N-メチル-N-(3-メト キシフェニル) アミノ) ビラゾロ [5, 4-6] ピリジ ン-5-カルボキサミド

【化90】

【0217】実施例1で製造した化合物(100mg) の無水トルエン (10mL) -無水アセトニトリル (5 m L) 溶液に、アルゴンガス気流下0℃で、酸化銀(1 12mg) およびヨウ化メチル (568mg) を加え、 空温で15時間撹拌した。反応混合物をセライトでろ過 し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=50: 1) で精製し、下記物性値を有する木発明化合物(98 mg) を得た。

TLC: Rf 0.36 (クロロホルム: メタノール=9: 1):

NMR (DMSO-db) : δ 8.64 (s, 1H), 7.62 (brs. 1 H), 7.43 (brs, 1H), 7.03 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.37 -6.33 (m, 111), 6.17-6.10 (m, 211), 3.96 (s, 311), 3. 61 (s, 3H), 3.27 (s, 3H), 2.02 (s, 3H).

【0218】実施例3

1, 3-ジメチル-4-(3-((3S)-ビロリジン -3-イルオキシ)フェニルアミノ)ピラゾロ[5,4 -b] ピリジン-5-カルボキサミド

[R:9 1]

【0219】実施例1 (64) で製造した化合物 (30 0mg) の酢酸エチル(10mL)-メタノール(10 mL)溶液に10%塩化水素メタノール溶液 (3mL)

を加えて室温で15時間撹拌した。反応混合物を減圧下 濃縮した。残渣を飽和炭酸ナトリウム水溶液でpIIII に調整後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸ナ トリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、減圧下滯縮し、下記物性値を有する本発明化合物 (125mg) を得た。

TLC:Rf 0,36 (クロロホルム:メタノール:酢酸

=10:2:1):

NMR (DMS0-d6): δ 10.93 (s, 1H), 8.73 (s, 1

1、3-ジメチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ)ピラゾロ「5、4-

b] ピリジン-5-カルボキサミド カルボキシメチルセルロースカルシウム(崩壊剤)

ステアリン酸マグネシウム(潤滑剤)

微結品セルロース

H), 8, 23-8, 12 (brs, 1H), 7, 63-7, 45 (brs, 1H), 7, 21-7. 15 (m, 1II), 6. 70-6. 60 (m, 3II), 4. 80-4. 75 (m, 1 H), 3,87 (s, 3H), 3,31 (brs, 1H), 2,98-2,63 (m, 1 H), 1, 98-1, 82 (m, 1H), 1, 70-1, 60 (m, 1H), 1, 67 (s, 3H).

[0220]

【製剤例】製剤例 1

アンブル100本を得た。

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中 に50mgの活性成分を含有する錠剤100錠を得た。

....5.00 · · · · · 0, 2 g

· · · · · 0.1 g ····4.7 g 結乾燥し、1アンプル中20mgの活性成分を含有する

....2.0 g

· · · · · 20 g

· · · · 1000m 1

【0221】製剤例2 以下の各成分を常法により混合した後、溶液を常法によ り減菌し、5m1ずつアンプルに充填し、常法により凍

・1、3-ジメチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5、4-

b] ピリジン-5-カルポキサミド

・マンニトール 蒸留水

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FI		ラーマコード(参考)
A 6 1 P	3/10		A 6 1 P	3/10	
	9/10			9/10	
	11/00			11/00	
	11/06			11/06	
	13/12			13/12	
	17/00			17/00	
	17/06			17/06	
	19/10			19/10	
	25/16			25/16	
	25/24			25/24	
	25/28			25/28	
	27/16			27/16	
	29/00			29/00	
		101			1 0 1
	31/04			31/04	
	35/02			35/02	
	37/00			37/00	
	37/08			37/08	
	13/00	1 1 1		13/00	1 1 1

F ターム(参考) 4C065 AA01 AA04 B805 CC02 CC03
CC04 CC05 CC09 D003 E102
H008 J106 K802 K809 PP06
PP07 PP08 PP09 PP10 PP11
PP12 PP13
4C086 AA03 C805 NA11 ZA02 ZA33

PP12 PP13
-4C086 AA03 CB05 NA1+ ZA02 ZA33
-ZA34 ZA36 ZA59 ZA66 ZA70
-ZA75 ZA81 ZA89 ZA97 ZB07
-ZB13 ZB15 ZB27 ZB35 ZC20
-ZC35